Page 5 August 17, 2005

à,

## Partial Translation of Reference 4

Publication NO. JP-A-57-115232

Date of Publication: July 17, 1982

Application No. 55-93777

Date of Application: July 9, 1980

Priority: None

Applicant: Duke University Incorporated (U.S.A.)

Inventor: France Fredric Epgis

Abstract of the Invention:

This invention relates to an apparatus for measuring a change of a blood amount in brain using a plurality of light source and a plurality of light detector (as

shown, for example, in Figs. 10 and 11).

(OPRU) ANALB 30A9 21H)

## (9) 日本国特許庁 (JP)

## ⑪特許出願公開

## ⑩公開特許公報(A)

昭57-115232

Int. Cl.<sup>3</sup>A 61 B 5/005/02

識別記号 104 庁内整理番号 6530-4C 6530-4C ❸公開 昭和57年(1982) 7月17日

発明の数 1 審査請求 有

(全 25 頁)

00特

質 昭55-93777・

❷出

額 昭55(1980)7月9日

@発明 者

フランス・フレデリツク・エプ

ジス

アメリカ合衆国27705ノースカ

ロライナ州ダーハム・コウルウ ツド・ドライブ1407

⑦出 願 人 デユーク・ユニヴアーシティー ・インコーポレイテッド

アメリカ合衆国27706ノースカロライナ州ダーハム(番地な

し)

個代 理 人 弁理士 山田恒光

明 細 種

1. 発明の名称

体内器官における代謝作用を測定するための 装置

#### 2. 特許請求の範囲

- (1) 酸素依存活動度が、身体器官を透過する特定被長の光に対する前記器官の酸素依存吸収特性によつて測定可能の関係にある脳のような身体器官の局部代謝作用、すなわち酸素依存活動度を、体内原位置不侵入非外傷無害迅速かつ連続的に測定するための装置である項記載のものより構成される装置。
  - (a) 次の各項記載のものを備えた光源。
    - (I) 体外に位置していて、700ないし1300 +1メートルのスペクトル範囲の、身体 および前記器官に対し有害なレベル以下 の強度ではあるが、前記器官を含み、か つ横に数センチメートル離間していて身 体の難接皮膚面領域上に位置する光の入 口点と出口点間に数センチメートルに耳

りはまないのでは、 光ン各、側外ののでは、 光いののでは、 一次では、 一次では、

(III) 前記光源と作動的に連係していて、前記スペクトル範囲内の少くとも1つの測定波長と、少くとも1つの基準波長の役目を果す放射光を出して、身体と前記器官に損降を与えるであろう強さ以下の強さのレベルで、前記光路に沿つて前記器

官を透過させるための装置。

- (iii) 前記測定波長と基準波長を有する前記 光源の出力放射光を受けて、前記身体上 の選ばれた、かつ固定した光入口点へ送 り、かつ指向させて、前記光路に沿い前 記器官に透過させ、反射させ、かつ散乱 させるための光透過装置。
- (b) 前記入口点に最も近い前記身体に固定していて、前記入口点の、または前記入口点の数ミリメートルの範囲内の前記皮膚、骨、および組織から直接反射する放射光を受けて、送出するための第1検出装置。
- (d) 前記身体上の固定した光出口点で前記身体に固定し、かつ、前記固定光入口点から数センチメートル離間していて、前記器官からの反射散乱した放射光を受けて送出するための第2検出装置。
- (d) 前記第1および第2検出装置の放射出力 光を受けるよう連結していて、測定サイク ル中に生じた前記皮膚、骨および組織の血

- 液量の変化を補正して、前記器官による前記器官による前記測定波長および基準波艮の吸収差を、前記局部代謝酸素依存活動度の状態の関数として示す電気出力信号を出すようになつている光センサーおよび回路 装置、および
- (a) 前記電気出力信号を、前記活動度の略々 連続的かつ迅速測定を可能にする信号に変 換するための装置。
- (2) 光源と作動的に連係している装置が、前記 光源を反復してくりかえし作動させるための 装置を備えたことを特徴とする特許請求の範 囲第1項記載の体内器官における代謝作用を 測定するための装置。
- (3) 光送出装置および第 1 検出装置が構造上結合していて、入口点で人体に着脱自在に固着してあるととを特徴とする特許請求の範囲第 1 項記載の体内器官における代謝作用を測定するための装置。
- (4) 光センサーおよび回路装置が、入口点で皮

席、骨および組織から反射した放射光を利用 して、測定操作中に光源の出力のばらつきを 補正するための装置を備えたことを特徴とす る特許請求の範囲第 1 項記載の体内器官にお ける代謝作用を測定するための装置。

- (5) 器目の (5) という (5) という (5) という (5) という (5) という (6) という (6)
- (6) 光源、および前記光源を連続的に操作するための装置が、コントラベステイツク・ペア

(Contrabestic, pair) を含む少くとも2つの基準は長を出し、光センサーシンが良にして、カックを改良にして、カックの内では、2つの内ではないのでは、2つの内ではないでは、2つの内のでははないでは、2つの内のでははないでは、2つの内のでははないでは、20の内のでは、

- (7) 活動度が、細胞の代謝作用の1つであつて、 波長が代謝作用に関して作用することを特徴 とする特許請求の範囲第1項記載の体内器官 における代謝作用を測定するための装置。
- (8) 活動度が、細胞の酸化代謝作用の1つであって、波長が代謝作用に関して作用することを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の体内器官における代謝作用を測定するための装
- (9) 活動度が、酵素チトクロム 4, 43の酸化潤

元状態の活動度であつて、波長が酸化選元状態に関し作用するととを特徴とする特許請求の範囲第1項配載の体内器官における代謝作用を測定するための装置。

- (10) 活動度が、器官におけるヘモグロビン酸化の活動度であつて、波長が前記ヘモグロビン酸化に関して作用することを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の体内器官における代謝作用を測定するための装置。
- (11) 活動度が、器官の血液量の局部変化の活動度であり、選ばれた基準波長に対応する基準信号を予め定めた或るレベルに保持するためのフィート電圧を確立し、かつ前記電圧を前配血液量の測定尺度として測定するための装置を備えたことを特徴とする特許請求の範囲第1項記載の体内器官における代謝作用を測定するための装置。
- (12) 測定した活動度が、器官における酵素チトクロム a, a, の酸化避元状態の活動度を示す ものであるととを特徴とする特許請求の範囲

第1項記載の体内器官における代謝作用を別 定するための装置。

- (13) 光源および前記光源を操作するための装置が、コントラベステイック・ベアを含む 1 対の基準破長を出すように構成したことを特別とする特許請求の範囲第 1 項記載の体内器官における代謝作用を測定するための装置。
- 3.発明の詳細な説明

代謝作用および更にくわしくは酸素利用の充足度および適切度が、いかなる生体器官の機能

を評価するにも基本的に重要なパラメータであるにも知られて取る。これは、CzのHzOへの選元を含む酸化反応により保証をからないなる。充分な酸素がない場合には、この反応されたの反応を伴う。広範をせず、従つて器官の機能に障害を伴う。広範を大変の場合には、長期に亘り器官が生存能力を失い、その結果個体もしばしば同じ連命となる。

すべての器官は酸素不足によつて不利な影響を受けるが、おそらく脳の場合には、酸素要求に関するその鋭敏を感性と、その適正な機能および生存能力が酸化代謝作用に完全に依存しているので、問題は最も急を要する。例えば、12秒以上脳内に酸素がなければ機能能害を起し、また類別を与える。酸素利用の職害がより緩かな場合には、特に脳皮質の高い中心部において、脳機能が次第に失われる。

酸素の充足度が人体生理学に致命的な役割を

果すので、各種の器官、特に脳および心臓機能の評価に関しこのパラメータを測定するために、多年に亘つて集中的な努力が行われて来た。しかしながら、不侵入装置によりそつくりをできない。小蔵または何れかの他の器官におけるパラメータを直接測定することとは改めにであった。先行技術はすべて第2次の記録上の変化)または間接および外傷性性格(例えば血液量測定)のものであった。

現在、機能障害を示す脳波記録は、脳髄中のきびしい吸気内酸素欠乏状態の診断のために主として有益である。同様に、心電計配録が心筋内の酸素不足を確認するのに用いられる。しかしたがら、このような方法は、状況が非常に進行した場合においてのみ診断に役立つのであって、病理学上これらの徴候のきざしがある。

脳血液流の測定、および更に最近では心筋血液流の測定は、循環不全が組織に対する不十分

特開昭 57-115232(4)

な酸素給配の主原因であるという仮定に基いて 断定されている。この仮定は多くの場合おそら く正しくはあるが、方法が間接的であり、動脈 -静脈(A-V)分流の形成の可能性により混乱 させられて、特に復局部の変化を伴う場合には、 不適当な)局部血液流量を識別することが不可 能であるという事実が残る。

最も普通に用いられる方法は、脳組織に或る

程度の浸透が達成されるまでは、溶液を含む 133 キセノンの丸薬を動脈内に与えたのちか、 または 133 キセノンを含むガス混合物を呼吸さ せたのちの洗い落し(Wash-out)技術である。 肺に硫入する血液が、133キセノンを血液から 急速に排除し、動脈レベルは急激に低下して、 組織の 183 キセノンのレベルは、キセノンなし の動脈血流との平衡化によつて洗い落される。 このブロセスのもたらす評価は、主に観察した 区分を通過する血液流量によって決定される。 普通には、異つた時間コースを有する数区分を 観察するが、第1区分は血液自体であり、他の 区分は、異つた循環パラメータを有する種々の 小部分の組織である。完了するのに数十分もか かるこれらの洗い落し曲線から、次いで組織 (単数または複数の)内の血液流量を計算する。 循環不足があるかどうかについて推論を行い、 組織に対する酸素給配不足があるかどうかに関 し、この推論を更に推進させる。得られた資料 の間接的性格は別として、患者を放射能にさら

す必要があるという点で重大な欠陥がある。

更にもう1つの処置においては、動脈-静脈 (A-V)差別技術を用いて、そつくりそのまま の器官の両側の吸収力を評価するよう努力する。 この方法は、組織に供給している動脈血液内と、 そこから帰避する静脈血液内の酸素濃度の差異 の測定に頼つている。

酸素計測定法技術は、一般に動脈血液の酸素 保有量を測定するために広く採用されて来た。 しかしながら、このような技術は、本来器官ま たは細胞質代謝作用、かつ更にくわしくは酸化 代謝作用に関する情報提供を指向しているもの ではない。酸素計の構造および酸素計測定法に 採用されている技術は、当業者間には広く知ら れていると信じられているが、それらについて の論及は、オランダ国の Koninklijke Van Gorcum & Comp. N. V. Assen が1958年に出版したW. G. Zijlstra, M. D. 著 " A MANUAL OF REFLECTION OXIMETRY" なる著書に見出される。この文献の 有益な背景は次の論文に発見できる。(1)Review of Scientific Instruments 1942年、第13卷、 434-444 頁; (2) L. A. Ceddes およびし. E. Baker 共著、 "Principles of Applied Biomedical Instrumentation " 85-91 頁、 1968年 ; (3) Journal of Applied Physiology, 17:552-55 8 頁、1962年;(4) Journal of Laboratory and Clinical Medicine、 34:387-401頁、1949年:

特開昭57-115232(5)

(5) Annals of Surgery, 130:755-773頁、
1949年。米国特許 5463142; 5647299; 5825342; 3998550そして4086915 が 更化酸素計技術を図解説明している。

組織の反応を起させるほど強烈でない無職害 低出力レベルの可視または近可視レーザ光線に よる組織の透視法が米国特許る169963で論議 されている。また、その特許は、実施例を示す 第1図で、骨と組織とを含む比較的長い光路で あるように見えるものについての透視法のため の試みとして、前記のよりな無障害の光源の使 用について図解説明している。米国特許 3.764. 008 および 4,077,399 もまた、 有益な背景情 報を提供している。診断上の処置として強烈な 非干渉性光源を用いた透視法が、ニューヨーク 州、ニューヨークの Gordon and Breach, Science Publishers, Inc. 1971年出版の、Leon Goldman, M. D. および R. James Rockwell, Jr.共著になる著 書 "LASERS IN MEDICINE"の第 3 7 3 頁に説明 してある。この本の "Laser Biology"という表

アイソペステイツク・ポイント( isobestic point)、すなわち、酸化血液と脱酸血液の吸収が相等しい点に関する基準信号を採用すると、他の液長での測定信号の吸収特性を知ることができるという事実を示すための技術として、米国特許 3,804,535についても注目しなければならない。しかしながら、この技術はこれまで、和胞質かよび器官酸化代謝作用を測定するよう設計された生体内原位置不侵入システム内の血

題の章もまた有益な背景を提供している。診断技術としてのレーザ透視法はまた、 Springer - Verlag New York Inc. の 1967 年出版の Leon Goldman, M. D. の著書 BIOMEDICAL ASPECTS OF THE LASER"の第130頁で論議されている。 と 皮膚を含む比較的長い光路上の光がは 起のられると 皮膚を含む比較的長い光路上の光がは のられると はののちれい したが のの発動の内、 で の発明の目的または 出りるののので からいる 大切のの がられい ない と ない のので ない と は 大の 原位 世 で 、 外傷 を 起す している ない に 体内器官の代階作用を連続的に 剛定する た は と い。

周期的にくり返す基準となる光と測定用の光のバルスを設定するための、また生体外で検知した両者の光の差異または強度を測定するための回路 構成が米国特許 3,79%672をよび 3,804,535 に説明してある。 米国特許 また、3,804,535 は、米国特許 3,923,403 が 行って

液量の変化を補正するための手段として採用されなかった。

認識さるべき先行技術のもう1つの態様は、2つの状態、すなわち被検者を通過して送られてきた光と被検者を通過することなく直接送られてきた光とを比較して回路バラメータを決定するという、光学密度を決定するといういわゆるペール・ランバートの法側(Beer-Lam-bert Law)の適用である。種々の文献源がこの法則の適用方法について論議しているが、その1つの文献源が上記の米国特許 3923403である

生理学上の測定のために種々の測定被長と基準波長との組合せが先行技術においていかに応用されて来たかを認識することは、この発明の認識にとつてもまた有益であると思われる。このことについては、各種の単一および多重波艮の組合せの背景例に対し米国特許 3,704,706;3,70,672;3,804,535;3,807,390;3,811,777;3,851,030および3,910,701 を参照で

きるが、その内のいくつかは、この発明にとって関係のある赤外線に近い領域内になき目すべた、行技術について注目する方法での中で開示されている方法に回路構成装置は何れる、代謝作用、更ににわしくはこの発明におけるように内部器官の細胞酸化代謝作用を生体内の原位置で測定するための装置を提供しているものはない。

必要であることは明白である。 検査されている 器官の血液量と血液流量を検査することのでき る必要性も同様に重要である。

細胞酵素チトクロム a, a3 (チトクロム C オ キシダーゼとしても知られている)が、酸化代 謝作用においてかぎの役目を有していることが 知られている。すなわち、酵素は直接酸素と影 響し合つで、02のH2Oへの還元の際エネルギの 解放を媒介することが立証された。これは、O2 へ4つのエレクトロンを触媒助成し、次いで4 つのHTイオンと化合させることによつて達成さ れる。02の供給が不適切な状態においては、エ レクトロンが蓄積して酵素母集団は一層選元さ れた定常状態へ移る。従つて、この生体内原位 置での酸素利用酵素の酸化還元状態を連続的に 測定して検査する能力は、問題の組織または器 官における酸素充足のパラメータについて決定 的な情報を供給するであろう。この発明によれ ば前記のことができるとともに、血液量と血液 流量とを不侵入かつ非外傷性方法で測定すると

とができる。

これは、光学技術によつて達成されるもので あり、その適用は、肉体およびその諸器官が、 スペクトルの近赤外部領域内の低レベルの非危 **険性光エネルギに対し比較的透過性であること** を観察することにより可能とされて来た。特に 重要なととは、約100-1300 nm からの基準 波長および測定波長における比較的低レベル非 激烈を放射ビームが、人間または動物体内の任 意に選ばれた部分内の比較的長い光学透視光路 または反射光路、即ちかなりの量の骨と共に柔 い組織および皮膚を含む光路を侵透し、伝播さ れかつ末端で測定可能なことが発見されたこと である。好都合にも、チトクロム a. asは、前 記のスペクトル領域内で放射線吸収特性を有し ているが、その特性はその酸化状態によつて変 化する。従つて、この発明は、これまでの技術 で知られていなかつた分光測光方法なよび装置 によつて、この酸素利用酵素の酸化還元状態を 測定することが可能であることを認識する。

この発明による分光光度測定は、生体内で、 原位置のテスト器官に、少くとも2つの異つた 定期的にくり返される波長をもつた近赤外放射 線を送出し、器官を通し或いは器官から反射し て伝播された後に出る放射線の強度を、前述の ベール・ランパートの法則を利用して生物学的 反応の評価のために検波して測定する。選ばれ た波長の1つは、酸化チトクロム a, a, が高度 に吸収性である範囲内にある。チトクロム吸収 帯のピーク以外の、しかし好ましくは測定波長 に比較的近接した1つまたは2つの付加的波艮 ・を順次送出して、1つまたは多数の基準信号を 設定する。測定信号と基準信号との間の単純な 引き算または比率計算は適当な回路構成により 達成し、チトクロム a, a g による吸収に寄与し ない透過放射線の強度内の非特定変化は排除す

反射率技術に基く1実施例においては、光源と光検知器とを頭の同じ側に離間させて配置し、 光源位置に反射して来た光を検知して、皮膚の

### 特開昭57-115232(フ)

血液量変化のための補正として用いる。脳の灰白質により分散させられた光と、脳の白質から反射した光を区別して、脳の灰白質内の酸素充足度を示すものとして知られている信号を設ける準備もまた行う。この方法はまた信号を発する領域の位置測定にも役立つ。

剛光器の条件は、 2 つの形の同じ分子または分 子の混合物が同じ吸収強度を有する波長に関連 する。このようにして、酸化および脱酸ヘモグ ロビンに対しては、上記のポイントが810と 820mmの間でいろいろに起ることがわかる。 上記の波長のはらつきは、この範囲の Hb および HbO2の非常に低い光学密度と、この波長範囲で 最も普通に利用し得る分光測光器の相対的な無 感覚性から起る問題から由来する。実際問題と・ して、 815±5 nmの全範囲の波長は、どんな波 長でも、測定が小誤差に対し感度が少い場合の 状況下においては、結果への危険なく使用でき. る。更により広い範囲の波長がこの目的のため に役立ち得る。これは小さな血液量の変化でさ えも、HbごHbO2シフトにより、あり得る干渉に 勝るだろうからである。もう一つの対策として は、反対の光学密度(OD)を有する二つの波長 を組合せるという従来あまり実施されなかつた 技術を組合せ可能な干渉作用に対応させるとと である。とのようにして、"Hó→HóO,に対し、等

価ながら反対符号の ΔODが、 7 8 8 および 870 nmのところに生ずる。2つの波長において等強 ラベステインク・ペア ( "contrabestic pair") と呼ぶ。測定すべきピークの強さと変化の状態 が波長に依存してばらついている場合は、ピー クをはさむ二つの基準波長を用いているのが特 に有益である。波長の光学密度変化の正味合計 がゼロになるように選ばれた一連の波長は、干 渉作用の抹消を実施するもう1つの方法である。 対照区別においては、 Hb の HbO2 へのシフトま たはその逆のスペクトル効果が支配している場 合に生ずる誤差を補正するために「イクイベス ティック」ペア( #equibestic " pairs ) が用い られる。この場合は、干渉作用が進んでいるさ いに、測定波長に生ずるOD効果のように、同 じ方向に等しい O D 効果を有する基準波長を選

その上、この発明の透視法技術または反射率技術により、たとえ非連続にでも、染料、例え

は近赤外部スペクトル領域内で吸収特性を有す る「カーデイオグリーン」 (Cardiogreen).の少 量を迅速に供給するか、または二者択一的に、 テスト患者に、高低濃度の酸素を含むガス混合 物を交互に1呼吸すつ取らせるか、または小粒 無害のCOの混和物との混合物を呼吸させること により、血液流量を測定することができる。染 料の吸収帯のスペクトル領域内において、器官 の光学密度を差動的に測定するため2つの波長 を選ぶことにより、全血液量の脳循環および希 釈物内での染料の到着並びにそれに次ぐ出発を 示す光学信号、いわゆる走行時間が測定できる。 後者は、ッアーラ(Zierler)によつて立証され た血液流量を直接示している(著書 #PRINCIPLES OF APPLIED BIOMEDICAL INSTRUMENTATION" & 参照のこと)。同様に、ヘモグロビン化合物 (HbO2、HbCO またはその他)の光学密度差は、 吸い込んだ空気が突然かつ簡単に変化した場合 に光学信号を出すために使用することができる。

本発明は、添付図面について述べる以下の詳

細な説明を参照するととにより一層よく理解で きる。

本発明の特徴は、約700-1300 nmの範囲で、 比較的低い無危険の密度の波畏を有する近赤外 部領域内の光エネルギを、生体器官を取り巻い ている軟組織と骨の両者、しかも比較的長い光 学光路に浸透させることができ、前記光学路の 末端で検知された光を、酸化代謝作用に関連さ せ得るという所見にある。との波長範囲はまた 重大であることが証明された、というのは、 700ないし 1300.nmの波長範囲においては、 . 酸化ヘモグロビン(HbO2)が極度に低い吸収特 性を有し、一方脱酸ヘモグロビン(Hb)は、 815 nm より放長が小さく左るのに従つて緩や かに上昇し、約760mmのところに小ピークを 有する吸収作用を示すからである。これらの光 学特性のために、Hb-HbO。の定常状態(すなわ ち、静脈-動脈平衡)が測定できる。

これに加え、かつ非常に重要なことに、この 発明は、生体組織におけるチトクロム a. a. b.

的に保存される。後者の化合物は、細胞内の主 要自由エネルギ担体として役立ち、正常な生理 機能と細胞残存のために要求されるエネルギ吸 収反応の大部分の自由エネルギの要求に応ずる。 細胞ATP生成物の90%以上が酸化リン酸化 によるものであり、かつ酸素利用が、チトクロ ムα, α, から酸素へのエレクトロンの移動量に かかつているので、この酵素は細胞酸化代謝作 用むよびエネルギ論で重要な割合を果している。 充分なOzがない場合には、エレクトロンがチト クロム a, a,s 内に蓄積して一層還元された定常 状態を作る。とのようにして、との発明は、と の酵素の酸化還元状態についての直接御定が、 生体組織および器官内の酸素効力とその利用の 適切座についての決定的データをもたらすであ ろりことを認識する。

チトクロム a. a. の酸化還元状態の連続的不 侵入生体内原位置測定を行うさいに、適切な波 長の、比較的低出力レベルでの、かつ対応する 比較的低盪度の近赤外部放射線が或る位置から また700ないし1300nmの波長範囲に酸素依存の吸収帯を示すということを認識する。酸化反応におけるこのキー酵素が充分な酸素の存在内にある場合には、弱吸収帯が780ないし870nmの領域内にあり、最大波長は約820ないし840nmとなつている。酸素がなくなると酵素が完全に還元し、同時に吸収帯が消滅する。

放射されて、検査中の器官に透過させられるか、または前記器官から反射し、もう1つの位置に現われる透過または反射散乱光線を光電増倍管に導いて検波および測定を行う。

この測定は二重または三重波長方式で行い、
液長の1つは測定信号とし、また他の波長は基 準信号とする。測定波長は、好ましくは生体内 で観察されるチトクロム a, a 2 の吸収ピークの 中心にあたる約840nm であるが、しかし選択は そのように限定されてはいない、というのは、 吸収帯における他の波長も利用できるからであ

測定信号と基準信号との間の差異を計算する ことにより、チトクロムの吸収に役立たない透 過または反射特性内の非特定変化は実際上消去 する。適正な電子回路を用いて別々の信号を増 幅かつ検波し、それらをDC電流に変換して差 動記録のために控除する。

二重方式の一変形では、 8 1 5 nm ± 5 nm で Hb - HbO2 の アイソペステイツク・ポイント

特開昭57-115232(9)

三重波長方式においては、3つの波長が放射される。すなわち、測定波長および2つの基準 放長である。望ましくは、基準波長は測定波長を跨越して比較的それに近接している。1つの基準波長を側定波長より100 nm 高く そして他の波長を測定波長より約100 nm 高く なるよう選ぶのが適当な選択であろう。血液量の変化による干渉が現われた場合、2つの基準

放長についてはコントラベステインク・ベア (contrabestic pair) に救いを求める。 Hb ↓ HbO: の変化が血液量の変化を上まわる場合に は、イクイベステインク・ベア (equibestic pair)を採用する。

上記のとおり、ヘモグロビンもまたスペクトロの近赤外部領域で酸素依存吸収特性を有しており、これによりHb-HbO2の定常状態の連続的な測定ができる。事実上、脱酸ヘモグロビン・(Hb)は、815-nm以下約760 nm付近ののようにして、Hb-HbO2の定常状態についての側定は、815 nm 波長(Hb-HbO2 アイソベステスのは、815 nm 波長(Hb-HbO2 アイント)が基準信号の役割をしている約760 nm および815 nm の波長での差動測定によって行りことができる。

上記の論 職から、この発明の方法による透視 法または反射率技術を用いて、器官の代謝作用 に関し非常に重要な意味をもつ 3 つのパラメー

タを、特に循環適切度および酸素充足度についての情報が要求される状況下において、生体内原位閥不侵入非外傷性かつ連続的を測定を行う ことができることは明らかである。これらのパラメータは次の3項目を含んでいる:

1. チトクロム a. a. の正常機能、および生体組織内で消費する酸素の90%以上を媒介する細胞酵素に対する酸素効力の適切度。

2 問題の組織内の総血液量、および

5. 酸化動脈血液(H6O2)および脱酸静脈血液(H6)の相対的支配についての定常状態状況。

なお、この発明の透視法または反射率技術により、前述のように、かつ前記パラメータに関し記述したように、血液流量の測定ができ、列挙した3つのパラメータの測定が夫々独立した測定法を構成する一方、この発明が複数のパラメータの測定を企図していることに注目すべきである。

好ましい1実施例においては、3つのパラメ - タはすべて、三重波長技術により単一システ

ムで連続的に測定されるが、前記技術では、1 つの基準波長と2つの測定波長とが被検中の組 織に対し30ヘルツ以上(>30H2)の速さで交 互に現われ、最も迅速な代謝作用反応の測定に 対し充分な時間的解決を与えている。測定信号 から減じた基準信号に備えるために815 mm 土 5 nmの 波 長 の Hb - HbO2のアイソ ペスティック・ ポイントを用いる。側定波長の1つは、約840 nmで酸化チトクロム a, as のピークを測定する が、一方他の彼長は、約760 mmで脱酸へモグロ ピン吸収ピークを測定して、 Hb-HbO2の定常状 態についての信号を現わす。測定波長の選択は、 760および840 mm に限定されない、なぜなら は、チトクロム a、as およびへモグロビン吸収 帯内の他の波長も同様に適用できるからである。 しかしながら、約760および840mの波長が 一般に好ましい。基準信号についてのフィード バック制御装置が血液量の変化を補正し、かつ テスト組織内の血液量を測定するために用いら れる。すなわち、前に説明したように、フィー

ドパック・ルーブにおける電圧の変化を、血液 着の変化の尺度として記録する。

も51つの例では、酸化チトクロム a、a 2の吸 収帯の測定のために約840 nm の1 波長を用い るが、ヘモグロビン・スペクトル内でコントラ ペスティック・ポイントを構成するくつの波長か ら得た信号を合計し、単一のHb-HbO₂のアイソ ベスティック波長に対するのと同じ方法で、検 査中の器官内の血流量の変化を補正し、かつ測 定する。第4C図に示すように、2つのコント ラベスティック波長における吸収変化間の数学 的差異は、器官への02供給の変化か、またはそ れの代謝作用の変化または不調によりもたらさ れた器官内の Hb - HbO2の定常状態におけるシブ トを示している。とのようにして、測定波長を 跨 越しているコントラベステイツク・ペアの波 長を用いると、血液量と光の散乱変化が生じた さいに、チトクロム a, a。信号がよりよく補正 できるばかりではなく、同時にテスト器官内の 血液のヘモグロビン酸化のシフトについて情報 が得られる。

大の実験は、生理上の役目を果しているテスト患者のそつくりそのままの器官の酸化ななが循環パラメータの連続的測定を達成するため本書に説明した生体内原位置不侵入非外傷性方法の可能性を示すためになかんずく透視法技術を用いて行つた。後述するとおり反射率技術を用いても同様に達成が可能である。

#### **車勝** [

脳は正常に機能するために最も敏感に酸素に依存しかつその上をおおつている組織の干渉をほとんど受けないで容易に接近し得るため、最初の実験は、そのまま完全な顕蓋骨と筋肉組織および皮膚を透視して猫の脳について行つた。

実験の準備として、ペントバルビタール(40 \*9/kg)で動物を麻酔させ、気管切開を行い、管を差し込み、かつ大腿部に動脈および静脈カニューレを備えた。両側頭の約2 \*9.0m\*の領域に亘り、脱毛剤によつて毛を全部除去した。両側頭間が4.860m\*ある頭を立体方式の保持器内に

固定し、光学ファイバの導光束を各側頭の皮膚 にしつかりと圧接させた。1つの束が、光線と しての近赤外部放射線の適宜の波長を、モノク ロメータから一方の側頭へ透過させ、他の束が 頭の反対側から出る光を検波および測定用の光 電増倍管へ導いた。側頭部の入口点における光 学密度は比較的低くて、平方センチメートル当 り約210~であつたが、これは現在のところ人 体への適用に対し無害レベルであるとされてい る。60ヘルツの周波数で、2つの 6.6 nm のス ベクトル帯が交互に現われた。充分な光を受け て検波し測定した。前に宮及し、かつ更に第5 図、第6図および第7図に示すよりな電子回路 を採用して、別々の信号を増幅かつ検波し、そ れらをDCに変換し減算してその差を読み取つ た。一方の波長帯は基準信号となり、他方の波 長帯は測定信号となつた。基準波長には、815 nm 領域の Hb - HbO2 のアイソベステイツク・ポ イントを選んだ。光電増倍管に供給している髙 圧源側の負のフィードバック回路が、光路内の

血液量の変化に対し基準信号を補正した。電圧 の変化は血液量の変化を表わすので、それらの 変化をこのパラメータの示標として記録した。 更に、大腿部の動脈血圧の変化を測定するため の装置も設けた。

上述の循環パラメータを測定したが、この実験の主目的は、テスト中の動物を麻痺させたといる。 3 分間人工呼吸を中断させることにより生せしめた一時的仮死状態のさい、チトクロム a. および脳へモグロビンについての動的測定を得ることであつた。 アナログ検波システムを用いて得た結果が、図面の第2図および第3図に示してある。

第2図を参照すると、最上段の線は、760-815nmの波長差に対して記録された信号を示し、かつ部分的動脈(酸化)状態から、より静脈(脱酸)状態へのヘモグロビンの変化を示し、中央の線は、定常基準信号(815nm)のためのフィードバック安定を行つたのち光電増倍管へ供給している負電圧を示している。線の中の上

#### 特開昭 57-115232(11)

昇部はこの波長(Hb-HbO₂) アイソペスティックポイント)における光学密度の減少を示し、血圧(下方の線)の降下を伴うように見える。脳血液量の測定値の減少は、循環が弱化し始めるさいに生ずることは明らかである。

一時的仮死状態中の次に挿入した吸気内酸素 欠乏期間内のチトクロム a. a. の減少が第3図に示してある。 840-815 nm 差信号は強さが下降しているのが見られるが、 これは酸化状態から還元状態(最上線)への動きを示す。人工呼吸の回復後、細胞酵素が酸化状態に戻つてこの状態の吸収特性が再び現われたことも認められた。第2図におけるように、中間および下位の線は、それぞれ血液量と血圧の変化の発生を示している。

#### 実験』

この実験においては、テスト患者について頭 蓋内の血液量の変化を、生体内原位置不侵入、 かつ非外傷性に連続的に測定した。平均より大 きい頭部寸法(側頭部の径 1 3.3 cm.)を有する

1 図に線図で示してかる。実験の過程で、それらとまるの口頭コメメ計数管の記録と相互関連切でいるとかかかった。すなわち、第3計数期のおけるが、かまいの感じが記録されて第5期を切りが、それがあまりにひどくて続けられない、といいがは、このようにして、この実験は、生きている患者の部分的脳虚血につの成功を論でしている。

#### 実験 🛮

 健康な成人男子について機能テストとして、炭酸不足により脳循環を漸減させる随意過度呼吸を採用した。

計数期が進むにつれて、増大正味計数値(総計数値マイナス素数値)に反射した光学密度の顕著な減少が認められた。これは添付図面の部

仮死によるだとの間でして、 7 8 0 nm 形形したのの。常が形になったのが後になったのでは、 1 4 0 かよび 7 8 0 nm 形形したのが後に、 ではないのでは、 では、 ないのでは、 ない

### 血液流量

前に述べたように、任意の器官を流れる血液 量もまた本発明の装置によつて測定できる。 測 定信号として 8 1 5 nm フィードバック信号を、 或いは二者択一的に、 7 4 0 - 7 8 0 nm 間のよう

#### 特開昭57-115232(12)

なヘモグロビンに対しより強い吸収力を有する 範囲内の波長光線を送つて得た信号を用いると とができる。1つの技術手段として、選ばれた テスト波長内の吸収特性を有する染料の丸薬の 動脈注射を用いた。次いで、丸薬が光路を通過 するのに要する時間を用いて、いわゆる走行時 間技術により血液流量を測定した。より好まし い変形手順においては、テスト患者は少量の一 酸化炭素の混合物を含む一呼吸の空気を吸込む。 光路を通過する当初のしかも最高濃度のヘモグ ロビン - 一酸化炭素化合物が血液内にあること によつて光学信号が影響を受ける時間的間隔は、 Hb-CO 化合物 が近赤外部範囲内では事実上光 吸収特性を示さないという事実から生ずる光学 密度の減少から明らかである。光学密度におけ るこの一時的減少を用いて、ツァーラ(Zierler) の参考例に述べてあるとおり、強度と時間的間 隔を記録するととによつて血液流量を測定する。

本発明が認識し、かつこれまでの説明で完全に評価さるべきことは、本発明による酸素充足

度の脳IR測定の成功は、付随する脳外組織の 酸化代謝作用の速さとチトクロム含量が、脳积 織のそれらと比較して非常に低いことによると いう事実である。脳チトクロム a, as の濃度が 高く、かつ人体脳を通る光学距離が長いことに 比較して、皮膚および骨組織におけるチトクロ ム a. a s の 農 度 が 低く、 か つ 光 学 距 離 が 短 い の で、顕蓋骨を横断して光を通過させて得られる 全体のチトクロム 4, 42の信号は、主に(98 %以上)脳組織から出る。総血液量の分布につ いてもその通りである。心筋におけるチトクロ ム a, agの農度は遙かに高いにもかかわらず、 胸郭の非心筋および心筋組織を通してのこの発 明の透視法および反射率技術に含まれている相 対的光学距離は同程度の大きさの率を示す。と のようにして、一般に身体器官の代謝作用、細 胞代謝作用、および特に細胞酸化代謝作用の測 定に対し広範な適用が示唆されている。

これまでに論議して来た自然発生化合物に加えて、組織の代謝作用または生理学的機能によ

本発明はまた、脳、心臓、または他の器官の 酸素充足度を連続的に測定し、かつ検討する必要がある場合の臨床状態において非常に有利に 用いることができる。例えば、そのような情報 は、非常に要注意の装置内の患者、特に米国特 許3.7 0 4.7 0 6において前に認識しかつ論議した ような早産児の処置のさい、外科手術の過程で 決定的に重要である。後者の状況においては、 非常に重要な問題は早産児にどの程度の酸素を 与えるべきかということである。あまり多過 ると盲目になり、かつ永久的肺臓障害となる… 方、少な過ぎると脳障害また致死となる。この 発明が提供するような、酸素レベルの測定にお ける改良はこれらの問題を大いに減少させるこ とができる。

さて次に、例えば第5図におけるような透視 法技術、または例をば第12図におけるような 反射率技術を用いて、本発明の前記の方法を実 施するために使用し得る回路構成および器具の 使用についての説明に注意を向けることにする。

本発明の計測装置の部分は、光電増倍管によって検波された周期的にくり返えし発生する各種の波長の基準および測定光パルス間で検波された光学的強度の差異を測定するための接置を提供するものである。先行技術、例えば米国特許3.804.535はこのようを技術を説明しているが、使用する回路の説明に主として独特の配列

特爾昭 57-115232 (13)

内部酸化代謝作用(O2充足度)の連続的、非外傷性、不侵入的、生体内原位置赤外部測定に適した計測器および装置並びに回路構成パラメータのプロック線図が第 5 図に示してある。図示の例は脳測定のための頭蓋透視法のためのものである。透視法技術に関して説明してあるが、透視法の説明の大部分は、後述の反射率技術でこの発明の採用に直接適用し得ることがわかるであろう。

近赤外部光源20が、光学ファイバ21を通して異つた波長の放射線を交互に放射し、検波ンステム22がその強度を測定する。適当なホ

ルダ 2 3 を採用して、入口点と出口点における 最大透過率と最小損失とを確認して、不随意の 変位に対し防護する。前記の「ホルダ」は、例 えば、単に光源とレシーバを身体にテーブ止め するだけでもよいし、或いは、光源およびレシーバを選定位置に固定する装置付きのイヤホーン 少型構造に従ってもよい。

れらの変化について情報を与えることもできる。 受信した基準および測定信号と同時に、フィードバック電圧血液量指示信号もすべて出力調整 同路構成26を通して導き、次いで、後述するように、適宜の記録または展示装置へ導く。検 波器へのフィードバック調整電圧か、或いは調 整フィードバック電圧自体を血液量変化の標準 として記録することに再び注意しなければならない。

赤外部光源20は、適宜のフィルタまたはモノクロメータ、または発光ダイオード(LED's)または一番光ダイオード(LED's)または一当 弦技術で周知のその他のレーザ装置のような多数の族長の特定光源により、白熱灯またはアーク灯から誘導されたせまいスペクトル帯(「単色光」)であつてよい。必要な出力供給源むよびLEDまたはレーザ・パルス発生器は、比較的低出力レベルで、この発明に適しているような無害の光学濃度のものであると理解さるべきで

ある。ことで注意すべき重要なことは、本発明が、本発明に適した光源の商業的利用性を認めておることであり、更にくわしくは、本発明の特定を基準波長および測定波長である前記光源が、器官および細胞代謝作用を測定するために、比較的長い無害の光学強度で不侵入的に、比較的長い透視法または反射率光路で生体内の原位置で利用できることである。

常 6 図は、第 5 図の回路構成およびま 第 6 図は、第 5 図の回路構成 を示す 2 第 6 図の回路構成を示す 2 第 6 図の回路構成を示す 2 2 で示す)と、8 1 5 nm の単一の基準波 長

#### 特開昭57-115232(14)

第6図の実施例においては、この発明のもう1つの実験が、これまでに示じた波長以外の波長の組合せを示すことに注意する必要がある。したがつて、多くの波長、例えば、740ないし890nm 範囲に亘り10nm 間隔で、せまい帯幅を与える計測装置が、この発明によつて採用され、この発明に適した他のグループの基準および測定波長を設定するよう意図してある。

第 6 図の説明を続ければ、好ましくは各々せまい (6 nm) 帯に限定された既述の 7 ゅ 0 nm、8 1 5 nm 、 および 8 4 0 nm の 3 つの波長を有す

る光源 3 0 が、光ファイバ 3 1 および適宜のホルダ 3 2 を通し透過して、入口点で比較的低い、無害な光学強度を示している。第 5 図と第 6 図を比較するに、第 5 図に全般的に示した検出システム 2 2 は、第 6 図で、在来構造の光電増倍検波管 3 5、密接連結した予備増幅器 3 6 および入力増幅器 3 7 より構成され、第 6 図に示すよりに連結してある。このシステムは I R (Inflared)光線エネルギを電気信号に変換する。

第5図の調時装置24は、第6図ではFETスイッチ40、調時パルス発生器41、および信号調整器42を含んでいて、これらの連結は第6図に示す通りとなつており、またそれらの機能により異つた波長の信号を分離し、かの出りをしてものでは表示を同期化するための装置とが付ける。前記の回路構成まりなるのである。同等装置を使用してもとい。例えば、FET(電界効果トランスタ)

型スイッチ40を提案するが、任意の同等電子スイッチ装置も用いられる。斯くして3つの波 長、すなわち、 815 nm の基準波長、840 nm の 測定またはサンブル波長、および760 nm の 測定またはサンブル波長が、比較的低い、無害レベルで周期的にくり返される光パルスとして表示され、検出され、次いで計測および測定目的のために透過され、かつ検出される。

第6図の説明を続ければ、第4図のフィード バック調整システム25が、第6図では高圧調 整器50と、指示した関連連結部付きの高圧供 給源51を含んでいる。血液量読取器用の更に くわしい回路線図が第7図に示してある。

一般に、フイードバックの回路構成は2つの機能を果す。前記の回路構成は、 御定のさいの被 検 紙 織内の血液量の変化によってもたらされた光学密度の変化を補正し、かつ、これらの変化の直接側度を与える記録可能の信号を出す。 更にくわしくは、この高圧調整または "フィードバック" 回路構成は、 基準信号が強くなつた

第6図の一般的な説明を完結するならば、第 5図の出力調整回路構成26は、第6図では指定された差動増幅回路構成60、時定数回路構成61、および対数兼出力ゲイン増幅器回路構成62を含んでいる。当業者には第6図の線図 からわかる通り、出力調整回路構成は、差動増幅器60により、サンブル波長S1なよびS2から基準信号(R)を減ずることにより差動信号を出し、時定数回路構成61を通して適宜にろ過し、かつ更に対数兼出力ゲイン増幅器62により、それをベール・ランバート法に基いてそれぞれ光学密度のユニット内にあるように、かつ帯形図表、エータブロッタ、オシオグラフをどのような一般に用いられている記録システムに適合できるようそれを調整する。

第6図には完全には図示してないが、先行技術の光度測定技術の知識を有する過程表示とは出る力を放展である。 異つたが、 LED 光明 にはいいないのでは、 タイミングパルス発生る。 は、 タイミングパルス発生する。 は、 アーク灯源を用いた場合には、 チョッピング・ホイール、異種のフィルタまたはモークケッと、 異種のフィルタまたはモール、 異種のフィルタまた

ノクロメータに対する光の調整表示を用い、二次光源、およびチョッピング・ホイール内のスロットにより作動させられるフォトトランス発生器 4 1 を作動させる。何れのケースにおいてもタイミングバルス発生器 4 1 は、検出器出力を調整するFE T スインチ 4 0 を調整する。

前述したようなとの発明の概念的説明を与えるの発明の概念的説明を与えるの発明の概念的説を連合の発明の概念的説を連合をは直もに、当業者には立て対応した。当業者にはないののでは、当業者には、からのでは、からのでは、からのでは、からのでは、からのでは、ないでは、からのでは、ないでは、ないので

るが、フィードパック・ルーブ 8 5′、8 6′ には 自在ゲイン 8 8 がある。それぞれコーズゼロ 90 およびファインゼロ 9 1 の抵抗器回路網は第 7 図に示すように付加的操作調整ができる。出力 9 5 は、血液量の変化を、その変化がフィード パック電圧の変化に反射されたときに器管する。 とて再び 10 及しておきたいことは、検出器に 対するフィードパック調整電圧か、または調整 フィードパック電圧自体を、前記の血液量の変 化の測度として記録できることである。

本発明の他の用途への融通性およびデイシタル、光子計測および差動回路構成が第8図に示してある。第8図の計測装置の構成法は出力供給装置および同類物などのような一般構成部材を示すものではなくて、解決すべき問題は、動作人工物を作り、かつ散動間隔の変化、すなわち周期の変動をおこして、動動心臓内の酸化代謝および 02充足信号の測定である。基本的操作方法は、心臓サイクルに調時した最小限の3

波長、すなわち1測定波長、および測定波長を 跨越している2基準波長を利用するストロボ操 作を行うことである。

光源としてはレーザダイオード(LaD's)が好ましい、というのは帯幅がせまく、サイズが小さく、強度が充分に高いが無害であり、電圧が低く、効率が高く、かつ変調が速いからである。代りに、帯幅が広い以外は、LaD'sの利点を備えている発光ダイオード(LED's)を採用してもよい。白熱灯またはアーク灯はあまり好ましくない、というのは、効率が劣り、サイズが大きく、波長選択手段が必要であり、かつ高電圧を要するからである。

第8図に示すように、図示した3つの波長システムに対し、光学ファイバ東を無作為に2つの東に分ける。一対の光電増倍管が示して医症が、ハウシングの窓を患者の背中に直接圧図とせて単一の光電増倍管を使用する配置を企び上にたものである。この後者の場合、光源は交互に用いるが、これは相次ぐパルス間で心臓があま

#### 特爾昭57-115232(16)

り動かないように高頻度のスイッチ操作で可能 である。

第8図に更にくわしく参照すると、光源 100 が発生させた 3 種類の波長の放射線を 3 つの光学ファイバ 101 を通して胸郭内へ透過した放射線を 102 が透過した放射 かいった 102 が表過した 放射 はび 102 が に分岐させる。 もちろん他の光学ファイバ東 で 世 る。 もちろん他の光学ファイバ東 で 世 る。 もちろん他の光学ファイバ東 で 世 る。 もちろん他の光学ファイバ東 で で ない に ない に ない に ない に ない に ない に を 変 施 す る ために 採用して か む と び や 変 で 光学 面 を 、 図示の 通り 患者へ 固 着 さ せ て い る 。 後述する 時間 変換器 兼トリ ガ 回路 構成 146 に より 位 相 変 調回路 構成 105 を 操作する。

第8図の計測装置の多くは既にこれまでの説明で理解されたであろう。しかしながら、第8図を説明するについて、心臓のサイクルの過程でその物理的特性が根本的に変化する器官、すなわち心臓についての同様な細胞代謝作用生体内原位置不侵入連続測定に比べて、比較的安定

サイズの脳について細胞代謝作用生体内原位置不侵入連続的測定を行うためにとの発明を適用するととに含まれる基本的な差別について認識すべきである。それにもかかわらず、第8図からわかるように、この発明は両方の形の状況に適用できて、従来決して利用できなかつた不侵入生体内原位置器官かよび細胞代謝作用の測定を可能にする。

第8図の説明を続けると、光検出器システムは2つの光学干渉フイルタ110、111を含んでおり、その1つは測定波長だけしか通さないように設計してあり、また他の1つは2つの基準波長を通すように設計してある。前記システムはまた一対の光電増倍管115、116、前置増幅器117、118、増幅器119、120、波高識別器125、126 および差動光子計測器130を含んでおり、これらすべての構成要素は周知のものであつて、第8図に示す回路構成装置におけるそれらのそれぞれの機能は理解されるであろう。しかしながら、心臓のサイクルと整合させて光子計測器130を調時させ、

かつこのシステムのストロポ式操作を行うため の装置は、この発明に独特のものであると信じ られており、以下それを更にくわしく説明する。

腕、脚、または胸郭の内どれでも最も有益か つ好都合のもので、患者に密接させておくべき 適宜の前置増幅器 142 と、患者から一層離して おいてよい増幅器 143 により増幅させてあるも のについて、2つの標準電板140,141 により 心電図(ECG)を採取する。ECG識別器 145 によりECGの適宜の特性を選び、指示した時 間変換器兼トリガ回路構成 146 を介し後続の回 路構成をトリガする。前記の選ばれた特性は、 ピーク高さ、上昇率などのような容易かつ独自 に区別できる波長特性であり得る。従つて、時 間変換器兼トリガ回路 146 の一部を形成する 「心臓時間変換器への実質時間」は、順次のト リガ発生件数間の時間間隔を計測し、この時期 を標準数のユニツト、例えば 100 にデイジタル 状に分割する。機械的発生事、従つて心臓の運 動は、鼓動周波数がどのようであろうと、心臓

サイクル内で殆んど処理されるものであり、各種の機械的発生事は、サイクル内で一定の周期で発生するという観察上の利点がある。換言すれば、それらは E C G に時間拘束されていて、現実時間には拘束されていない。

心臓についての時間情報は2つのにかまたいで、 で用いられる。心臓サイクル全体に子別側にでいてのでで、 学情報が必要の場合には、差動光子に別のでで、 方だけができない。よそりででは、するのでで、 方に呼ばされ、時間変換器をの数がに対する。 146の変換器を分によりでは、対対は、 146の変換器を分によりでは、 146の変換器を分によりでは、 146の変換器を分によりでは、 146の変換器を分によりでは、 146の変換器を分にないでは、 140のの場でがある。 140のの場でがある。 150の心臓を短期間だけ作動されたりのののでで、 150の心臓をのでで、 150から読み取る。その後、 150のでは、 150から読み取る。 150から読みで、 150から 150

特別昭57-115232(17)

クルから誘導された情報を拒否する能力である。 情報の記録をよび表示は、チャート・レコープ・ パン・ブリンタによるか、 対 は 紙 テー こと だ で き る。 時間の 要因として の 連続 御定は は で 完全 を を と して の 機 械 的 位 閥 に 対 して で の 情報 は び に た な で を の 機 極 に 対 して で の 情報 は に な で を の を で を で と で を で を で と で を で を で と が で き る た に ツ が に な な で を な で を で た の と で た の と で た の と で た の と で た の と で た の と で た の と で た の と で た の と で き る に が で き る に が で き る に か で き な に か で き る に か で き な に か で き る に か

二重光度計を利用する図示のシステムは、かなり時間融通性があるが、本発明は、背中に直接圧接させるハウジング窓付きの単一の光電子増倍管の採用を企図している。 この適用においては、心臓がひどく動かないように高周波でスイッチ操作ができる光源を用いるための装置を設ける。

回路の説明全体を通して、出力供給源などのような各種の標準部材全部を構成の主要のはなかった。本来、図示の回路構成の主要の個をであったののであって、それらの個知のである。更に、第5回知である。更に、第5回知である。要に、第5回知である。要に、第5回記憶には、からないで、当時で、10回記憶がよび機能を認識し、かつ本書に説明に、から、10回記憶がよび機能を認識し、かつ本書に説明に、から、10回記憶がよび機能を認識し、かつ本書に説明を発明を実施するために採用し得る他の周知

の回路装置もわかることであろう。

#### 断屑摄影法

エンキス線写真術に関し断層撮影手法が適用されて来たが、こく最近ではエッキス線走査技術が採用されている。後者の技術では、患者の頻を光源から検出器へのエッキス線の干渉性光東によつて照射する。両者共患者の頭の周りを段階的に回転し、照射の強度が各セットの座領

のために記録される。強度についての情報を記録し、小さな専用コンピュータによつて全な大元で対し分析する。1平面における完全な走査には15ないし20分を要する。病集平面には15ないと20分を要する。少々厄介なにに関いることは、この延長時間中患者が自分の頭を動かさないようにしている緊張である。

この発明による断層撮影技術を実行するには、700-1500nmの近赤外部領域内で、1例として連続波レーザ・ダイオードのような光の平面と出す光源100を、第10図で示すように、人体の頭の反対側、胸郭またはその後出るの検出器にの検出システム101内に位置する多数に対して用いた対する。感光に呼応して光源11-1を連続的のような連続的調時装置105を用いる。米国特許3910701が、6つの発光ダイオードを連続的に励強するための1システムを示している。適

特開昭57-115232(18)

宜の調整回路 110 が出力を受けて、既成の断層 機影技術によつて説明しかつ示した通り、座標 計副回路構成を介して前記出力をディスプレイ 111 またはプリントアウト 112 へ通す。第 1 0 図に見られるように、透視すべき人体部分のま わりに、完全なセットの検出器と、限られた数 の測定および基準源(例えばもつ)を適用する ことにより、少くとも10倍およびおそらくそ れ以上露出時間を減らすことができる。その上、 不侵入生体内原位置および非外傷性に情報が得 られる。前記の情報は、細胞酸化代謝作用にお ける変化(例えば腫傷)が供う酸素不足または 血流の減損またはその他の状態の領域を直接示 すであろう。最後に、ここで採用した出力レベ ルおよび光学密度における近赤外部照射は、エ ツキス線照射の場合におけるように累積する有 害な影響がない。

これまでの説明からわかるように、この発明 のスペクトル光度測定法は、透視法または反射 率技術における既述の発見およびこの発明の測 定可能性を利用するために広く適している。さて、反射率技術に適用したとの発明けることに 説明を向ける ことに 説明を向ける ことに 説明をいし第 1 7 A 図とその関連説明を、人間生体または動物見 本の 脳内の局部的代謝作用の 側定、すなわち、 生体内無害不侵入連続的、 かつ迅速を 測定を 行うため 反射率技術を用いるこの発明の適用に向けることとする。

第12図、第14図、および第15図に線図で示すように、2つの離間した位置を選び、その1つを光の入口点220とし、他の1つを光の出口点221と指示する、充分なサイズ(約1cml)の裸体または無毛の皮膚領域があれば入口または出口用域として準備なしに有利に使用できる。第13図について後で説明するように、光の人口点220と、光の出口点221との間の間に、たの発明の目的にとつて重大であり、特にこの発明を人間生体の脳内の局部的代謝作用測定のために既述の方法で利用することに関して然り

である。

- 適宜の光顔 222 は、 700-1300 nm スペクトル 範囲の近赤外領域内の光を出す。内側の中央小 東アセンプリ 227 を包囲する外側の環状ファイ バ・アセンプリ 22.6 を有するファイバ光束アセ ンプリ 225 を通して、光源 222 からの光を光の 入口位置 220 へ送る。身体の基部に近いアセン プリ 225 の端部は光の入口位置 220 に対ししつ かり圧接させ、適当な頭帯 230 または他の適当 な取付装置で固着させてあるので、入口点で光 の漏洩による損失が最小限になるようになつて いる。外側環状ファイバ光東 226 と中心ファイ パ光東 227 の総体的同心装置が第 1 5 図に断面 図で示してある。外側束 226 は、指定スペクト ル範囲内の赤外線を光の入口点 220 に送つて、 皮膚および骨層の両者へ、更には第14図に略 図で示す灰白質なよび白質へ侵入できる光子を 出す装置をもたらすものであると認められよう。 光入口アセンプリ 225 の下方、または前記入口 点の数ミリメートルの範囲内の組織から上方へ

光源、基準検出器、測定検出および処理回路 構成の型式に関しては、既に第 1 図ないし第11 図について充分に説明して来たので、第 1 2 図 および第 1 4 図に関連した回路構成はここでは これ以上くわしく説明しようとしない、という のは、それは既述の情報から当業者には容易に 明らかである筈だからである。

この発明にとつて特に重要なことは、光の入口点と出口点 220, 221 の間の間隔が、ファイ

特開昭57-115232(19)

バ光東240により取り上げられて測定検出器 241 へ送られる光子源に関し重要な関係を有し ているという発見についての認識である。例え ば、光の入口点と出口点 220, 221間の距離が、 約425センチメートル以下の場合には、出口 点 221 に到達する光は、皮膚および骨内に散乱 し、かつ皮膚および骨によつて散乱させられた 光子から主としてできている光から成つている ということがわかるであろう。対照的に、光の 入口点と出口点 220, 221 の間の距離が、約 4.25 センチメートルより大きい場合には、ファイバ 光東アセンプリ 240 に到達する光子は、脳の灰 白質内に散乱し、かつ前記灰白質によつて散乱 させられた光から主として成つていることが第 13図に関してわかるであろう。斯くして、直 接上方へ反射し散乱した光を受けるために内側 束 227 を用いることにより、皮膚および骨から 反射した光子は、第13回および第14回に示 すように優勢を示すので、処理回路構成 245 で 検出器 241 を測定する基準として前記光子を用

いて、灰白質内の酸素充足度を示すのに充分に 正確である信号を得ることができる。更に、皮膚および骨によつて散乱させられて反射し、かつ基準検出器 235 により検出された光子を示す 光子は、光源 222 の 光出力のばらつきに対する 信号安定のためと、重要なことだが、皮膚血液 量の変化の補正のために使用できる。

この発明を利用した現実の実験からのデータは、第16図、第17図および第17A図について示してあるが、第17A図は第17図の続きである。これらの図の説明は、第1図ないし第11図に背景として既に述べた説明を用いて容易に理解されるであろう。特に、第16図は、前に

説明した実験におけるように、過度呼吸がこの発明で期待した血液量減小およびチトクロム a. a.sの Cul.原子の還元をもたらしたことを示している。更に、第17回および第17A回に示すように、95% O.2 プラス5% CO.2 での換気は、チトクロム a. a.s の酸化を増大させるが血液量への影響は極く小さい。この後者の観察はまだ完全には理解されていないが、5% CO.2 それ自体は血液量にそれ以上の著しい増加をもたら改造してとに注意すべきである。酸素過多と炭酸過剰の対立影響は互いに相殺するのではないかと思われる。

要約すれば、生体器官の細胞代謝作用を測定し、更にくわしくは、細胞酸化代謝作用の生体内原位置不侵入かつ連続的測定を、従来の成本で行い、患者の健康にとつて新常に有益な情報をもたらすための根本的に新しい手がかりと信じられていることが開示されたのである。当業者はまた、レコーダ、オシログラフ、テーブ、ブリンタ、または同類物などに

特開昭 57-115232 (20)

よる関心情報用に役立つ表示形式のよさも認めるであろう。

との明細書において、関心「情報」であると して用いている「器官代謝作用」、「細胞代謝 作用」、「細胞酸化代謝作用」、「代謝活動」 および同類語は、前記器官に用いられるためエ ネルギの利用を可能にするすべての物理的およ び化学的プロセスの全部を意味する。必要とす る代謝産物を細胞反応側へ移す血液循環プロセ スは、前記用語並びに器官の細胞内の代謝反応 の中に含まれるものと考えている。1測定波長 で細胞活動、例えば、前記波長の透過特性、お よび異つた特性の少くとも他の1つの基準波長 による同じ活動に関してチトクロム a、asを測 定し、かつ前記活動の基準としての差異または 、比率としてのそれぞれの透過波長を比較する広 範を概念は、今後まだ予測し得ない多くの適用 を示唆するであろうと信じられている。

本発明の適用が特に価値があるのは、危険を伴う外科用のレーザ装置および同類装置と異つ

不発明の装置は、熱的、光化学的は を生ぜしめると知られて がするにを生ぜしめるとである。 光度以下で作用することである。 がする許容レーザ安全基準(アメリカ))は ラナル・スタンダート1361-1976) か以上長い多パルスの のかりして、対しした、がいる 他(MPE)として、平りして、大なといいます。 に対する皮膚の が以上の のかりませいがある。 のかりませいがある。 では、現在行われた実験は、平下もりある。 として、現在行われた実験は、平下もりある。 として、別でよりのによりによりに として、現在行われた実験は、でいる。 として、ののによりに にいった。 にいった。 を変いたがののでは にいった。 にいった。 にいった。 を変いた。 にいった。 にいった

最後に、説明した断層撮影技術はそれ自体、情報の分散化に対し多くの新適要を示唆しているが、それは、そのような情報に対する要請が非常に広まつているからであることに注意すべきである。図解では複数セットの光源を示しているが、単一セットの測定をよび波長も採用す

るとともでき、かつ種々の光路または関連器官に連続的かつ物理的に指向させた波長が、上記のエッキス線走査の方法で、光源および検出器を身体に関し移動させることにより走査できることも理解すべきである。

#### 4. 図面の簡単を説明

は顕蓋透視法により猫について行つた多数の波 長における光学濃度の変化の見取図を示し、ダ ッシュ線はヘモグロビン・スペクトルを、また 実線はヘモグロビン差スペクトルから分岐した データの傾向線を示す図、第 4 B 図は酸化へモ グロビン(HbO2)および脱酸ヘモグロビン(Hb) の絶対吸収スペクトルを示す図、第4 C 図は、 第 4 A 図 に 示す 酸素 正常(Normoxia) から 酸素 欠乏(Anoxia) への実験における場合であつた ょうに、血液がHbO2からHbへ変化する場合に観 察されたスペクトル差を示し、この発明によ る血液量変化並びに酸化変化を決定するコン トラペステイツク・ペアを示す図、第5図は アナログ回路構成を用いてこの発明の測定技 術を実行するさいに採用した計測装置のシス テムの総体的プロック図、第6図はこの発明 の測定技術を実行するための計測装置システ ムの更に詳細なプロック図、第7図は、器官 への血液流量の変化の情報を出すのに用いら れるフィードパック回路構成の部分の詳細な

特開昭57-115232(21)

回路図、第8図は、生体内の鼓動器官、すなわ 技術を用いた実験に基く1分間の過剰呼吸中の ち原位置の心臓についてとの発明の測定技術を 類蓋内の血液量のチトクロム a, a 3 の Cul の 遺 実 施 し、 か つ 前 記 敢 動 を 補 正 し、 か つ 計 測 回 路 元および減少を示し、図示のチトクロム反応が 構成を用いるための計測装置のシステムの詳細 かなり典型的なものであるように思われる一方、 をプロック図、第 9 A 図、第 9 B 図および第 9 血液量線の帰戻は一層ばらつきがあるが、しか C 図は、頭上への光源 (L) およびセンサー (S) し図示よりもよく速くペースラインに戻るとと の交互位置づけを示し、第9D図は横臥体への を示す図、第17図は第14図の反射率技術を 光源およびセンサーの位置づけを示す図、第10 用いたもう 1 つの実験を示していて、 5 % CO2 図は断層撮影法的技術へのとの発明の適用を示 ブラス95%02を90 秒間呼吸することにょつ ナ図、第11図はこの発明による軸方向断層撮 てもたらされた炭素過剰ブラス酸素過多の結果 影システムの略図、第12図は生体人間患者の を示す図である。ととで注意すべきことは、図 頭を示し、反射率技術を適用したこの発明の ― 示のように、ペースラインからの長期間増大は、 般的方法を示すべく企図した図、第13図は第 上記の最初の状況を挿入の後で記録されること 12図の反射率技術を用いた場合の信号電圧へ がしばしばあることである。ガス混合物に対す の光の入口なよび出口間の距離の関係の見取図、 る第2の、およびその後の露出の結果はこの新 第14図は反射率技術を用いて人間または動物 しいペースラインに重合する傾向がある。第17 の原位間の頭へ適用したこの発明の総体的方法 A図は第17図の連続を示す図である。 を示す線図、第15図は、結合した光源および

なお、図において、20…近赤外光源、30 …光源、35…光電増倍検出管、50…高圧調整回路、70…血液量回路、60…差動増幅回

路構成、 6 1 …時定数回路構成、 6 2 …対数兼 出力ゲイン増幅器回路構成、 8 1 …時定数回路 構成、 100 …光源、 103 …位相変調回路構成、 146 …時間変換兼トリガ回路構成、 220 …光の 入口点、 221 …光の出口点、 235 …基準検出器、 241 …測定検出器、 245 …処理回路構成を示す。

基準検出器束の第 1 4 図における 15-15 線に

よる横断面図、第16図は、第14図の反射率

## 特許出願人

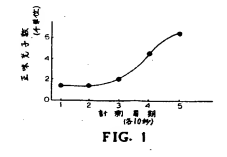
デューク ユニヴアーシティー インコーポレイテッド

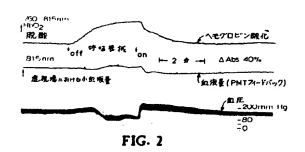
特許出願人代理人

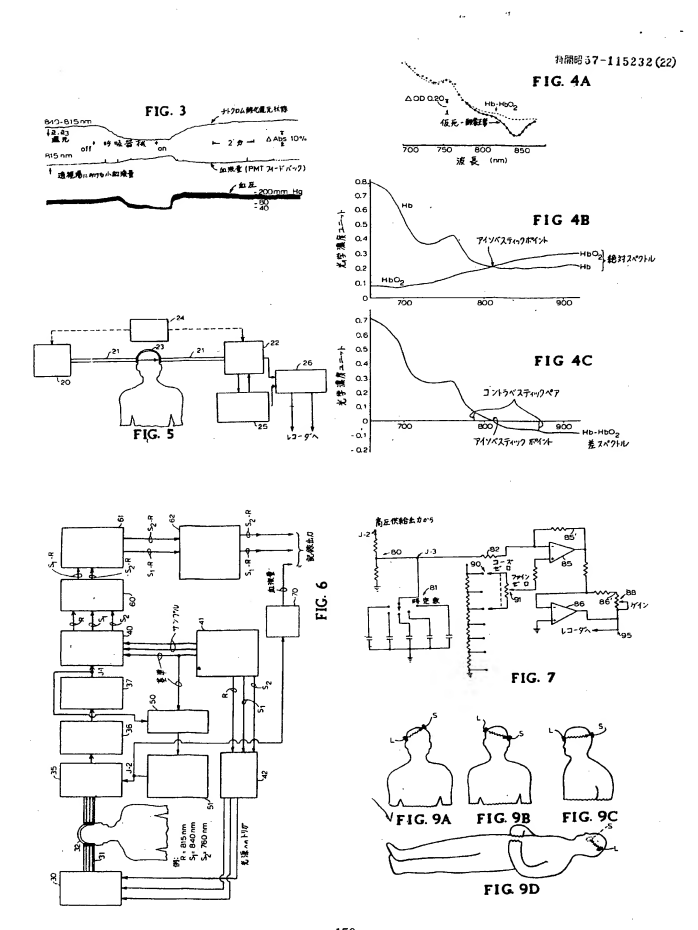
山 田

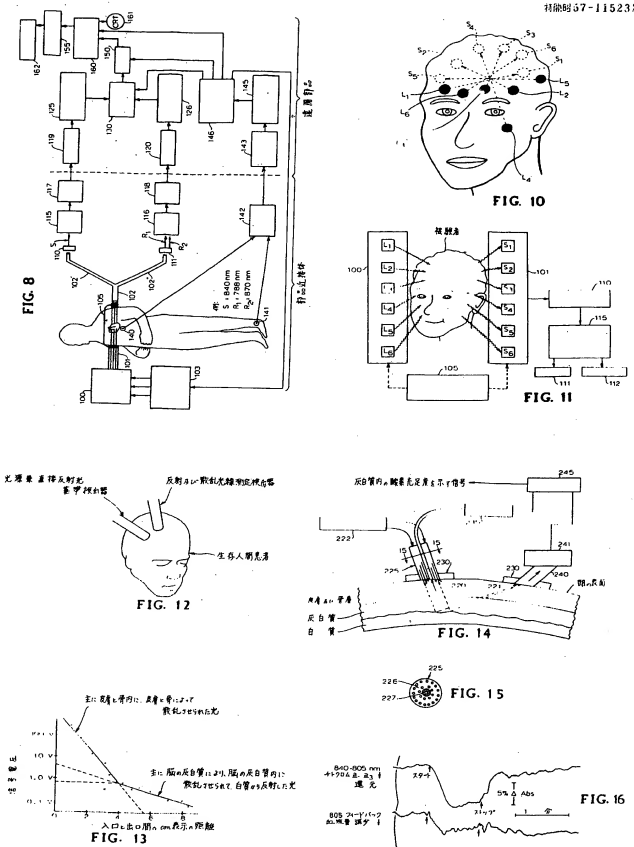
佰











手続補正書(方式.).....

昭和55年1 通 9日

特許庁長官 島 田 春 樹 殿

1. 事件の表示

**昭和55年 特 許 顧 第93777号** 

2.発明の名称

体内器官における代謝作用を測定するための 毎度

3. 補正をする者

特許出額人

住所 アメリカ合衆国 27706 ノースカロライナ州 ダーハム (番地なし)

名称 デユーク ユニヴァーンティー インコーポレイテッド 作鬼者 ステファン キャナタ ハーウオード

4.代 理 人

東京都千代田区内神田三丁目 5番 3号 矢萩第二 ピル (6223) 弁理士 山 田 恒 光開電流

5. 補正命令の日付

昭和 5 5 年 1 0 月 3 日 (発送日 5 5 · 1 0 · 2 8 )

840-805 nm +1704 章 23 國 42 1 176-7 4 和 清 章 項 40 1 76-7 4

FIG. 17A

(II) 第 6 6 頁第 11 行における 「第 10 図で示すように」

**>1.** - - -

「第 10 図及び第 11 図で示すように」 と補正する。

(2) 第 6 8 頁第 5 行 における

「人間生体」

を

「人間生体00」

と補正する。

(3) 第76 頁第20 行における

「測定および波長」

を

「測定および基準波長」と補正する。

手統領正書

昭和55年41月20日

特許庁長官 島 田 春 樹 殿

1.事件の表示

昭和55年 特 許 顧 第93777号

2.発明の名称

体内器官における代謝作用を測定するための 装置

3. 補正をする者

特許出願人

アメリカ合衆国 27706 ノースカロライナ州 ダーハム(沓地なし)

デユーク ユニヴアーシティー インコーポレイテッド 代表者 ステフアン キヤナダ ハーウオード

4.代 理 人

東京都千代田区内神田三丁目5番3号 矢萩第二ビル (6223) 弁理士 山 田 恒 光語

以上

5.補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の値

6. 補正の内容

発明の詳細な説明の欄の遺匠・

# 持開昭 57-115232 (25)

6. 個正の対象

図 面

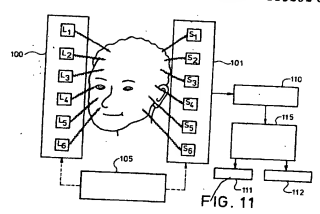
7. 補正の内容

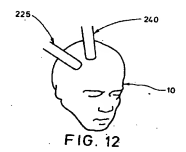
第 11 図及び第 12 図を別紙の通り補正する。

8. 你付掛類の目録

図 面

i 通





THIS PAGE BLANK (USPTO)